NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792 Publication date: 1978-07-21

Inventor: UMEZAWA HAMAO; TAKEUCHI TOMIO; HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO

Applicant: MICROBIAL CHEM RES FOUND

Classification:

- international: C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00:

C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14; (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04;

C12D9/14

- European:

Application number: JP19760157479 19761228 **Priority number(s):** JP19760157479 19761228

Report a data error here

Abstract of JP53082792

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. g. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

公開特許公報

昭53—82792

⑤Int. Cl.² C 07 D 487/04 #	識別記号	52日本分類 16 E 61	庁内整理番号 673644	43公開 昭和53年(19	978)7月21日
•		—	***************************************	र्रेशमा ० ₩/. ०	
A 61 K 31/395		30 G 133	7432 - 44	発明の数 3	
C 12 D 9/14		30 H 52	5727 - 44	審査請求 未請求	
(C 07 D 487/04		36(2) D 531	7110—49		
C 07 D 243/00					(全24 頁)
C 07 D 209/00)					

函新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

②特 願 昭51-157479

②出 願 昭51(1976)12月28日

⑩発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北4丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

②発 明 者 浜田雅 保公市等

保谷市富士町1丁目7番3号一

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

号

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎3丁目14番

23号

⑩代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

明 細 書

1. 発明の名称

新制船抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

2.特許請求の範囲

1. 次の一般式(I)

$$H_{3}C$$

$$OH$$

$$N$$

$$O$$

$$CONH$$

$$CH_{3}$$

(式中比は水素原子または低級アルキル基,特にメチル基またはエチル基を示す」で表わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生 物質マゼスラマイシン化合物。

→ 設式(I)の化合物において比が水素原子で 表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

3. 一般式(I)の化合物において比がメテル基で

表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第/項配載の化合物。

4. 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で 表わされるマゼスランマイシンCである特許請求 の範囲第1項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(ID

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第/項配載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792 Publication date: 1978-07-21

Inventor:

UMEZAWA HAMAO; TAKEUCHI TOMIO; HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO MICROBIAL CHEM RES FOUND

Applicant: Classification:

- international: C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00;

C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14; (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04;

C12D9/14

- european:

Application number: JP19760157479 19761228 Priority number(s): JP19760157479 19761228

Report a data error here

Abstract of **JP53082792**

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. g. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

持開 昭53-82792(2)

生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2. ストレブトミセス・チオルテウスME 16/- 2 4株(微工研蘭寄第 3 8 2 5 号)を栄養 源培地中で 2 5 - 3 5 ℃の温度範囲で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 6 項配載の方法。

8 マゼスラマイシン化合物生産菌の培養物から水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

? マゼスラマイシン化合物生産菌の培養炉液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸着せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 構求の範囲第6項記載の方法。

10. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

// マゼスラマイシンBを採取し、非催性溶媒、中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシン採取

する特許請求の範囲第6項又は第7項記載の方法。 12 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含

/2 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水溶媒に溶解して、マゼスラマイシンAを採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

/3. アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシン Cを採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

/4 マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたは C の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を培養してその培養物から採取して得られる新規な制筋抗生物質マゼスラマイシン(Mazethramycin)A、B、C および アンヒドロマゼスラマイシン(以下では、これら新規化合物を総称してマゼスラマイシン化合物若しくは単にマゼスラマイシと言う)に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京都新島の土壌より分離された故線菌で、ストレブトミセス・チオルテウスと同定されたMES61 - 44株を培養してマゼスラマイシンを書積せしめ、その培養物からマゼスラマイシンを採取する ととによつて、新規な制船抗生物質マゼスラマイ シンA、B、Cをよび又はアンヒドロマゼスラマ イシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマゼスラマイシンA, B, C かよびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構造式をもつ化合物であると認められ、また適宜な群族による容液中で、次の反応式の如く相互に容易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシンAは非極性器媒中で環流して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

含水溶媒中で容易にマゼスラマイシンAに変換す る。不安定なマゼスラマイシンAまたはアンヒド ロマゼスラマイシンは、アルコール性溶媒、すな わちメタノール含有裕被中で、メタノールと反応 する結果容易に安定なマセスラマイシンB、また はエタノール含有溶液中で、エタノールと反応す る結果安定なマゼスラマイシンCとなる。従つて、 マゼスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マゼスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マセスラマイシン化合物の採取のた めて抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマゼスラマイシンBまたはマゼスラ マイシンCとして採取することが好ましい。マゼ スラマイシンA,B,Cおよびアンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病L-1210細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め られず、適宜なマゼスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に制癌剤として用いることができる。

(1) マセスラマイシンAは淡黄色粉末、融点 / 8 /~ / 9 3 ℃ (分解) , (a) な + 730 ℃(c 0.0 6 2 、ジメチルホルムアミド)、紫外部吸収 スペクトル曲線は第1図に示す通りである。 $\lambda_{\max}^{\text{C H_3CN}} \mod \mu(\epsilon)$: 3 2 0 (肩 3 4 6 0 0) , 335 39.400)である。 臭化カリ錠で測定した赤外 部吸収スペクトル曲線は第2図に示すとおりであ る。 元素分析は実験値 : C 6 2.3 5 % , H 5.7 2 5 , N / 2.8 2 56 , U / 8.9 9 56 , 理論値(C₁₇ H₁₉ NaU.) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 第、U / 9.4 3 %であつた。高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド落骸で測定 した核磁気共鳴スペクトルは次に述べるマゼスラ マイシンBのそれと比べ、 -OCH₃のシクナル(δ 3.4 4 ppm)の消失。 b 5.0 9 ppm (シングレジ ト)と 8 4.8 3 ppm (ダブレット) に新たなシグ ナル(1H)が観察された。これは、マゼスラマ ィシンBにおける -UCH,基が -UH薬に変換し、エ ピマーの存在(約50%)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

(式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル 差である」、で表わされる化合物、またはこれの アンヒドロ体、すなわち次式(11)

の化合物であるマゼスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すとおりである。

マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 融点を示さず245~270。付近で分解する。 比旋光度は(α)3.3=+900°(c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値: C 6 3. 3 8 %, H 6. / 8 %, N / 2.4 0 % O /8./9 % , 理論値 (C18H11N3O,) ; C 6 2.9 6 % , H 6.1 6 5. N 1 2 2 4 %, O 1 8 6 4 % で ある。 メタノ 一 ヵ エタノール,プタノール,ア セ ト ン ,酢酸 エ チ ル ,ア セ トニトリル,クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル,ペンゼン,エーテルには難格である。呈 色反応は、ファストプルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ、坂口、ライドンースミス 反応は陰性である。シリカゲルの薄層上で、約10 時間放置するととにより褐色を呈してくる。シリ カゲルの薄層クロマトグラフィーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系で Hf は O.2 / である。紫外部吸収スペクトル曲線(5 **μ8/ml)は第3図に示すとなりで、アルカリ番液中** では長載長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、1 多メタノール器液中で2 1 5 m/l(e 25,600)

特開 昭53-82792(4)

2 3 5 mμ(ε22,200)および 3 3 4 mμ(ε46,100) である。 0./ N 水酸化ナトリウム含有/ ラメタノ ール溶液中では、 2 5 8 mμ (屑 /7,200) およ び 3 5 / mμ (ε 43,400) である。

臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 線は第4図に示すとおり、3350,3120. 2950, 1660, 1630, 1610., 1565, 1515,1465,1410,1370,1345 /3/5,/250,/220,//70,//45, 1070, 1025, 990, 955, 940, 9/0,880,855;820,760cm 1C 主な吸収帯を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド唇液で測定した核磁気共鳴スペクトルは第5図 化示すとおりである。マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエテイ 87巻 579/買~5795頁 1965年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共鳴スペクトルにおける2重共晦法よりアン

スラマイシン・メチルエーテルの個鎖である下クリルアミド部分がNーメチル(82.0 s ppm)化された化合物であることが推定される。さらクトンスラマイシン・メチルエーテルのマススはは認めていた。で、カールに特徴的に見られる脱メタノールピークは、認めていたので、さらにマゼスラマイシンBの酸加水カタロの大力を強酸、加熱遺流2時間)物中にガスクトルによりメチルアミンが検出された。では、マゼスラマイシンABおよびCはそれで記の構造を有する新規な化合物であるとを確認した。

マゼスラマイシンA: R = H マゼスラマイシンB: R = CH₃ マゼスラマイシンC: R = -CH₂CH₃

マゼスラマイシンCは淡黄色結晶性粉末で 融点2/6~223℃(分解),(a)n+450 (c0.067ジメチルホルムアミド)。紫外部嵌 収スペクトル曲線は第6図に示す流りである。 λ CH₃CN m μ (e) : 2 / 7 (2 5, 7 0 0) , 2 3 5 (肩/9.300),333(43.600)である。 異化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクドル曲線 は第7回に示すとおりである。元素分析は、実験 值C63.25%, H6.53%, N/2.25%, U / 5.8 3 % , 理論値(C19H23N3O4): C 6 3.8 5%, H 6.488, N / 1.768, O / 7.9 / 8 であつ た。京ジメチルスルホキサイド榕液で測定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル基のシグナル (-OCH₃-,83./ ~ 3.6 ppm: -CH, , 8/./ 5 ppm)観察された。 W アンヒドロマゼスラマイシンは、飲黄色結 晶で、融点252~262℃(分解),(α)n+

1940° (c0.05, ジメチルホルムアミド), 紫外部吸収スペクトル曲線は第8図に示す通りで **въ.** λ CH₂CN_{m μ(ε)} : 2 2 9 (/ 6,/ 0 0), 235(肩/5,800),298(肩/9,300) 3/5(2/,800),352(2/,100) 7 ある。奥化加-錠で測定した赤外部吸収曲線は第9 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 %, H 6. / 0 %, N / 3.0 4 %, U / 6.38 % , 理論値 (C₁₇ H₁₇ N₃ O₃): C 6 5.5 8 € , H 5508, N 1 3.508, O 1 5.4 2 8 であつた。 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3 / / 。 / 2 5 ,計算値 3 / / . / 2 4)が観察 された。重ジメチルスルホキサイド落液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシンBの それと比べ、-OCH のシクナル (8 3.44 ppm) が 消失し、アソメチンのシクナル (ð 8 / 5 ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下記 の構造を有するマゼスラマイシンAの脱水体であ

ることを確認した。

なお、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、プタノール等の低級アルカノール中に溶解すると、紫外部吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物となっていることが確認された。しかし、メタノール、エタノール付加物であるマゼスラマイシンとはいいないである。とが認められた。

マゼスラマイシンA。B、Cならびにアンヒドロマゼスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低阻止濃度は第 / 表に示すとおりである。

(宋) 安	最低阻止濃度 (mcg/m)
コッカス・ブウ	3.12
ロロッカス・アウレウス・	. 38
レジセン	3.12
9011972 177127197 IF03333	3.12
ナルチナ・ルテナ PCI1001	3.12
スペカススト・スケイン	6.25
NFNX XYFNX NRRL B.558	3.12
×	1.56
•	6.25
コリネバクテリウム・ポピス/8/0	3.12
エリヒア・コリ NIHJ	6.25
x127.11 K-12	0 \$
- 3	3.12
シゲル・レフキシギリ キ61311811	0 \$
ツグサ・ンナイ 3811746	001
ナルモネタ・チファイ コー63	0 \$
サルモネタ・エンテリティリス 1891	6.25
70777 J V X 1 X 0 X 1 9	
プロテウス・レトゲリ GN 466	\$ 0
シュードキナス・エルギノーザ A3	>\$0
タレアシラ・コユモコエ PCI602	3,12
カンジダ・ジュードトロピカリス Fーユ	6.25
センジダ・ブップセンソ 3/47	723
カンジダ・クルセイ ドーン	>\$0
サンカロシャス・センドシェ F・ア	725
クープトロシガス・ネガボンレンス Fーノロ	>12.5
7	>12.5
クサリア・オリセ	6 1. 2 5
_	725
K	7 1.36
•	750
トリコファイトン・アステロイデス 429	7/2.5

マゼスラマイシン A , B および C のマウスの白血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔に 1 0 5 個 / マウスの率で L - 1 2 1 0 細胞を移植後、マゼスラマイシン A , B , C の各々を腹腔内住射で連続 1 0 日間投与すると第 2 表に示す様な延命効果を示した。

第 2 表

投与量(mcg /マウス/日)	延命事(病)
1. 2 5	2 0 s
0. 6 3	2 4 0
0. 3 /	164
0. 1 6	164
0. 0 8	/ 2 3

但し延命率は次式によつて計算した。

延 命 率 (%) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシン A。 B。 C ならび K アンヒド ロマゼスラマイシン の各々の急性 毒性は 1 0 多メ タノール 水 啓 被 をマウスの 腹腔内に 投与して し D s o

以上の胞子の連備をみとめ、胞子の大きさはハロ ~ハ2×04~0gミクロン位で、胞子の表面は 平滑である。

2 各種培地における生育状態

色の記載について()内に示す標準は、コンティナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアルを用いた。

(ハンユクロース・硝酸塩寒天培地(27と培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寒 天培地 (2 7 c 培養)

無色~うす黄~にぶ黄(1/2 Me, Antique Gold 」の発育上に、白~黄味灰(1 cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint 」の気菌糸を着生し、溶解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(ISP-培地 5, 27 C 培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng 、Yellow Maple)~ 黄茶(3 pi、Golden Brown ~ 4pi Uak Brown)の 0.89/ねである。

なお、本発明におけるマゼスラマイシンA、B、Cおよびアンヒドロマゼスラマイシンの間では、 これらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示さない。

無二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産 菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を採 取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイ シン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマゼスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレブトミセス・チオルテウスME 5 6 1 − ℓ 4 株がある。

MES 61-04株の舊学的性状は次に示すとおりである。

/. 形 館

ME 5 6 1 - 0 4 株は顕微鏡下で、分枝した基中菌糸より輪生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子鎖は 1 0 個

発育上に、白~黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を希生し、溶解性色素は茶色味 を呈する。

(4)スターチ・無機塩寒天培地(ISP-培地 4, 2 7 た培養)

無色~うす資素〔3 ng,Yellow Maple〕の発育 上に、白~黄味灰〔2 cb, Ivory Tint〕の気菌 糸を着生し、溶解性色素は培養後/3日目位から わずかに黄色味をおびる。

(3)チロシン東天培地(ISP-培地7, 27で培養) うす費茶~費茶(2pi~2ni, Mustard Brown)~暗い黄茶(3pl, Deep Brown)の発 青上に、白~黄味灰(/ba, Yellow Tint~2ba Pearl 〕の気菌糸を着生し、格解性色素は黄色味 ~茶色味を呈する。

(6) 栄養寒天培地(27 七培養)

りす黄~りす黄茶(3 ng、Yellow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27℃

培養)

- うす黄茶~黄茶〔3 ni , Clove Brown] の発 育上に、白~黄蛛灰〔 / cb , parchment ~ 2 cb, Ivory Tint 〕 の気菌糸を着生し、溶解性色素は、わず かに茶色味をおびる。

(f) オートミル寒 天 培 地 (ISP-培地 3, 27 で培養) うす 黄~りす 黄茶の 発育上に、白~黄味 灰 〔2ch, Ivory Tint 〕 の気菌糸を着生し、落解 性色素は黄色味を呈する。

(タ) グリセリン・硝酸塩寒天培地(27 ℃培養) 無色~りす黄の発育上に、白~黄味灰の気蘭 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられ to W.

VOIスターチ寒天培地(27℃培養)

無色~うす黄茶(3ng、 Yellow Maple)の発 育上に、白~黄珠灰(2ch, Ivory Tint)の気菌 糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位から わずかに黄色味をおびる。

4/1リンゴ酸石灰寒天培地(27 と培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(/ ba, Yellow

酵母エキス0.2%。 無寒天30%。 pH 7.0)を

申いて、20℃、24℃、27℃、30℃、37 と、よりとの各層度で試験の結果、よりとを除い て、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は27℃~30℃付近と思われる。

(2)ゼラチンの液化(15角単純ゼラチン。20 と培養: グルコース、ペプトン、ゼラチン、 27 r 培養)

単純ゼラチンの場合は、培養後1日目頃から液 化がみられるが、その作用は中等度~弱い方であ る。グルコース・ペプトン・ゼラチン培地では、 培養後3週間を経過しても被化がみとめられなか つた。

(4) スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れも27℃培養)

培養後10~14日目頃から水解性がみとめら れが、その信用は極めて弱い方である。

(4) 脱脂牛乳の凝固・ペプトン化(脱脂牛乳、37 α 培養) 培養後 3 日目に 疑固が完了し、後ペプト ン化が始まり、培養後10日目にペプトン化がほ

Tint~2 ba、pearl)の気度糸を着生し、善解性 色素はみとめられない。

20単純ゼラチン穿刺培養(20 で培養)

発育はりす黄~りす黄茶、気菌糸は培養後/4 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は 培養後 / 4 日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3)グルコース・ペプトン・ゼラチン穿刺培養(

にぶ黄~りす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 糸をりつすらと着生し、啓解性色素は黄色味をお びる.

V1 脱脂年氧(37℃培養)

うす黄~にぶ黄の発育上に、白~黄蛛灰の気藹^・ 糸を着生し、蒂解性色素は黄色味を呈する。

(1)セルロース(27七培養)

発育は無色、気菌糸は着生せず、裕解性色素も みとめられない。

3 生理的性質

(/) 生育温度範囲

スターチ・イースト集天(可참性療粉 / 0 %。

信完了する。舞問、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5)メラニン様色素の生成(トリプトン・イース ト・プロス、ISP-培地1;ペプトン・イース ト・鉄・寒天・ ISP - 培地 6: チロシン 寒天 ISP - 培地7、何れも27で培養)

トリプトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・チスト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 溶解性色素を呈する程度で、おそらく陰性と思は れる。

(6) 炭素原の利用性(ブリドハム・ゴトリープ集 天、 Isp- 培地 9、 27 C 培養)

グルコースを利用して発育し、イノシトールは おそらく利用していると判定され、L-アラピノ - ス、 D - キシロース、 D - フラクトース、シュ クロース、Lーラムノース、ラフイノース、Bー マンニトールは利用しない。

(7)リンゴ酸石灰の路解(リンゴ酸石灰泉天、27 で培養)

特開 吲53-82792(8)

リンゴ酸石灰の密維はみとめられない。 (の)硝酸塩の遺元反応(1%硝酸ソーダ含有ペブ トン水、 ISP-培地 8 , 27 で培養) 陰性である。

以上の性状を要求するとMEs61… luleを機は ストレプトミセス履に襲し、菌糸は輪生枝を有し、 螺旋形成はみとめられず。胞子の表面は平滑であ 種々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、 気菌糸はおおむね黄味灰を呈し、溶解性色素は無 色~黄色味~茶色味をおびる。メラニン様色素は 陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水 解性は極めて弱い方である。

これらの性状及びとの菌株がオーレオスライシ ンを生産する点より既知菌種を検索すると、ME 361-84株に最も近級の種としてストレブトミセ ス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetic Bacteriology 2 2 巻 3 6 2 頁、 / 9 7 2 ; 文献 2 THe Japomese Medical Journal 1巻、よ12頁、19'48)があげられ

胀

觗

る。次に実際にストレブトミセス・チオルテウス ISP 5027株を入手し、ME561-04株 と比較検討した成績の大要を示すと次の年3表の 如くである。

	ME36/-2#	ストレプトミセス・チオ ルテウス ISF 1927	文献記載
警生校の形成	+	種々の密地上で	(I) +
模能形 成		気菌米の形成な	(3)
胞子の表面	樂	◆ 不思	(2) 鹿 計
米爾及	黄珠灰		- あるいば白~黄色白
発育の色	りナガーナナ世茶ー黄茶	りす黄ーりす黄茶~黄茶	クリーム~黄色 (1)
粉解性色素	東の来-茶の来	黄色珠-茶色珠	黄茶 (1)
メラニン様色素の生成		. 11 00	
(Isp-/梅柚	į	1	(3)
\I s p - 6 "	+		(3)
(Isp-7#	+	H	(6)
スチーチの加水分解	傷ろん窓ろ	i	- (1)
牛乳の凝固	+11 42	+ H & S	+なやい(1)
* のヘブトン化	S 類 +	S 便	+おそい(1)
カッチンの液化			
「暑盆カルナン	+ 中韓爾~茲S	+ 中線展	+ やそら(1)
(がローズ・ハンナンナルナン	1	+	
硝酸塩の選元反応	,	+	(E)
表表派の利用性			(3)
(L-7921-x	ı	1	ı
レーキシロ・メ	1	1	ı
D-122-x	+	+	+
D-フラクト-ス	1	1	1
くしゅん ログ	j	ı	ı
1/21-2	Ħ	£	+
L-ラムノース	1	ı	1
7711-3	j	ı	1
オーイニスチ	1	1	1
升张小八花升管油	オーレギスケイシン		オーレオステイツン (1)

生(2):文献記載は 1) S.A.Waksman 署の The Actinomycetes, 2巻, 279 頁, /96/32) Electronmicrograms of Actinomycetes No/ / 6 頁 The Society for Actinomycetes, Japan 1965,3) **石 かそらく - か 意味する。** 年(三) なかも(・・

International Journal of Systematic Bacteriology, 228,

362前,1972

-894-

特別 昭53-82792(9)

上配のどとくストレブトミセス・チオルテウス ISP 5027株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、ME561-04株と同様である。

一方MEss/ー化4株はストレブトミセス・チオルテウスISPsの27株と比較し、グルコース・ペプトン、セラチン、硝酸塩の還元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。

よつて、MEs61-04株をストレブトミセス・チオルテウス (streptomyces thioluteus)
MEs61-04と同定した。

なお、とのMEss6/-04株は工業技術院後生物工業技術研究所に昭和's/年//月27日にストレブトミセスMEss6/-04の名称で保管委託申請し、申請書受理番号は第382s号である。

放線菌は人工的に、父自然界で変異をおとしや すいが、本発明にいうストレブトミセス・チオル テウスMEs61-04はそれらの変異策のすべ

ロフラスコに分注して、 / 2 0 とで 2 0 分間、加 圧被関して冷却し、とれに、放験菌 M E 3 4 / - 84 株の培養から胞子および菌糸を接種し、 2 7 とで 好気的に振盪培養じた時、培養 3 日目または 4 日 目のマゼスラマイシン化合物の生産量は第 4 表に 示す通りである。

無 4 美

炭素獨	の	類	と濃度				培養日数	生產量
11) ±	IJ	ン	2	5	95	<i>3</i> ⊟	150 x 4 / ml
7)	レコ	_	ス	2		96	3	93
ガラ	, 1	ŀ	– х	2		95	3	3
ラク	7		z.	2.	5	%	3	7
デョ	トス	h	リン	2		%	3	7 3
マノ	レト	_	ス	2		95	3	9
サッ	מר ע	п	- ス	4		46	¥	\$
71	レコ	_	ス	/		96		
**		粉		/		€	3	4 6
大	豆	油		2		*		
澱		粉		0.	5	95	3	28
11	レコ	_	ス	0.	5	15		

てを包括する。本発明にいうこれらの簡種はマゼ スラマイシン化合物を生産し、不簡種かよびその 変異簡と明確に区別されない菌はすべてこれを包 含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マセスラマイシン化合物、特にマセス ラマイシンAを含む培養液が得られる。栄養顔と しては放線菌の栄養源として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース、マル トース、デキストリン、最粉、ラクトース、サツ カロース、ガラクトース、グリセリン、大豆油等 を炭素類として利用できる。その/例を表/に示 🥆 す。ペプトンの1まる、内エキスの1まる。Nacl 03% Caco: 032% MgSO4 . 7H, O 0 / % CuSU4 . 3H2O 0.000364 FeSO4 . 7H2O 0.00008 5. MnCl2. 4H2U 0.000644 ZnSO4-7H2O 0.000/652 含む培地を基礎培地として、上配の炭素原を下配 の濃度に添加した焙油135間を500間容の坂

()

上記の様に、いずれの炭素質もこれらの化合物 の生産に利用できるが、特にグリセリン、グルコ ースが好適な炭素原である。

窒素源としてはマゼスラマイシン化合物の生産のために、放線菌の栄養源として用いられる公知の窒素源はすべて利用できる。例えばペプトン、内エキス、酵母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンステイーブリカー、精実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-アミン等が利用できるが、その一例を筆よ表に示す。上記の様にグルコース/多、機粉/多NaCl 0.3%、CaCOs 0.3.2%、MgSO4・7H2O 0.0008 %、MnCl 0.3%、CaCOs 0.3.2%、MgSO4・7H2O 0.00008 %、MnCl 2・4H2O 0.00064%、ZnSO4・7H2O 0.00016 %を含む培地を基礎培地として、下記の濃度になる様に窒素源を添加して被菌し、これに制配の液体培地に発育せしめた胞子または菌糸を接種して3日間または4日間振盪培養した時のマゼスラマイシン化合物の生産量は第5表に示す通りである。

		***	44
管索療の種類と	· 唐 度	培養日数	生産量
1 ''	0.75%	3	150 x 9 / ml
ペプトン	0.75%		
酵母エキス	0. 2 %	3	28
大豆 粉	25%		
酵母エキス	0. 5 %	*	3 /
大 豆 粕	20%		
大 豆 粉	1.5%	3	25
(プロリッチ)			
コーンステイーブリカ	-20%	3	56
綿 実 粉	1. 5 %	3	14
レーア スパラギン	0. 2 %	1	
魚粉	. 20%	3	46
酵母エキス	0.5 🐔	3	38
カザミノ酸	0.5 %		1,0
酵母エキス	0. 3 %	3	5
N-Z-アミン	1.0 %		
大 豆 粉(ブロリツラ	-) 2%	#	75
ペプトン	0. 2 %		

パチルス・サブチリス PCI 319などを使用して、 抗生物質の定量に用いる通常の円筒平板法に よつて行路の円ので得られた純粋な中に他の ない、本発質に用いる。培養な中に他の ないの質がよりがである。は要素を中にして、 ではかかないではない。そのなどではないない。 がはいれたができる。といれている。 ではないないではないできる。 ではないではないできる。 ではないではないできる。 ではないではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。 ではないできる。

マゼスラマイシン化合物の生産菌の培養液からこの抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出法かよび活性炭などを吸着剤として使用する吸着法によつて行なわれる。マゼスラマイシンBのブタノールー水にかける分配係数は、PH6~8の範囲でイク以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物

上記の様に、いずれの登素源も利用できるが、 弊に、肉エキス、ペプトンが好道な登素源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必要とするならば無機塩、金属塩、重金属塩の微量 を加える。又培養中に消泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の消泡剤を使 用できる。

マゼスラマイシン化合物の大量生産には液体培養が好すしく。培養温度は生産菌が発育し、マゼスラマイシン化合物を生産する範囲で適用し得るが、殊に好ましいのはよよ~3」とである。培養は普通マゼスラマインン化合物が充分蓄積されるまで継続される。例えばグリセリンハ5%、綿実粉ハ3%、NaCgの3%、Lーアスパラギンの2%の培地をPH74に調整し、これに放線菌ME36/-04株の斜面培養から胞子および菌糸を接種し、よ7とで好気的に提择培養を行つたところ、培養よ~4日目に目的の抗生物質の最高の蓄積が見られる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出することが できる。また、培養炉散中のマゼスラマイシン化 食物を抽出するに当り、吸着剤として、活性炭や よび非イオン交換性多孔質樹脂などを申いること は、有効である。際にジビニルペンゼンで架橋し たポリスチレン樹脂、アンバーライトXAD-2 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく。XAD - 2 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、減圧蒸溜によつて濃縮され る。菌体等固形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメタノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 滅圧蒸溜によつて濃縮される。菌体を含む培養液 から菌体を除くことなくマセスラマイシン化合物 がよく密ける溶剤、例えばブタノールに液体部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 することもできる。上記の様にして得た抽出乾固 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で処理 すると、マゼスラマイシン化合物は不存部に移行

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マセスラマイシン化合物を精製することができる。マセスラマイシンA, B, Cを非極性脊媒中で加熱避流して脱水することにより、アンヒドロマセスラマイシンが得られる。ここで用いられる非極性脊媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

棚稲しブタノールを完全に除去し水溶液とする。これをPH 7 s に調整しアンパーライト X A D ー 2 の 4 に 服 整 し アンパーライト X A D ー 2 の 4 に 服 着 5 せ、 充分 水 洗 後 5 0 多 アセトン 水 花 化 吸 着 5 せ、 充分 水 洗 後 5 0 多 アセトン 機能 正 れ を 減圧下に 4 少 常 物 え た で み が れ か が れ な で あ か に か か が れ を で た は に が の か か か か か か か れ を に た は に が は か り か か か れ を に た は し た か カ ラ ム の は る と な で き る と が で き る 。 常 値 に 放 置 す る と と が で き る 。

夾雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開幣剤に酢酸エチルを申いて行い、活性溶出部を濃縮後メタノールに溶解し、冷蔵庫に放置するとマゼスラマイシンBの結晶を得ることができる。

・以下に、マゼスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マゼスラマ エテル、クロロホルム等である。アンヒドロマゼ スラマイシンを水または含水の非アルコール性溶 媒に溶解すると、水が添加されてマゼスラマイシ ンAが得られる。マゼスラマイシンAまたはアン ヒドロマゼスラマイシンをメタノールに溶解する とメタノールが反応して比較的安定なマゼスラマ イシンBに変換するととができる。同様に、マゼ スラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマ ンをエタノールに溶解すると、エタノールが反応 して比較的安定なマゼスラマイシンCが得られる。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上記抽出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。 培養炉液をPHSに調製し、プタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下に40と以下で

イシンA, B, Cおよびアンヒドロマゼスラマイシンの性状が明らかにされたのでこの性状に蒸いてマゼスラマイシン化合物の製造法を種々考案することができる。

従つて、本発明は実施例に限定されるものではなく実施例の修飾手段は勿論、本発明によつて明らかにされたマゼスラマイシン化合物の性状に基いて公知の手段を施してマゼスラマイシンを生産、機能、抽出、精製する方法をすべて包括する。 実施例/

寒天斜面培地に培養した放線菌MEs61-64 株(微工研菌寄集3825号)をグリセリンパ36。 綿実粉パ56。 Lーアスパラギンの26。食塩03 を含む液体培地に接種し、27℃で48時間振 濃培養して1次種培養を得た。次に上記組成の液 体培地50を50の配容量の坂口フラスコに125 配ずつ分注したものに1次種培養液1配ずつを接 種し、27℃で4日間振蠟培養した。PH76の 培養距液4.740配を得た。距液は46kg/配

特別 1753--82792(12:

(全量216 **g)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。沪逓で分けられた菌体は213g で60 mg のマゼスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4 740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで8.0 に観察し、5.0 0 0 配のプタノールを加 えて精神抽出し、減圧濃縮し、精製水 / 6 0 0 ml に 搭解した。 マゼスラマイシン化合物の 8 9 % KC あたる191啊がブタノール抽出により得られ、 その水溶液の 円は45であつた。水酸化ナトリ ウムでPHをクに調製し、アンパーライトXAD - 2 (4 0 0 ml _ 3 2 × 5 0 cm) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3000駅を通過させる ことにより洗滌し、50%アセトン水2,000元 により、マゼスラマイシン化合物を啓出せしめ。 **被圧下で濃縮乾固し。 4.4 g の褐色粉末を得た。** 184脚のマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したとの褐色粉末を少量 のメタノールに容解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200)49を加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル 5 0 9 を懸欄してつめたカラム(内径20mm)の 頂部に懶く。 次にクロロホルムーメタノール(50:1谷)250 配を通過させ、次にクロロホルムーメタノール(20:1谷)で展開し、159 ずつ分面採取する。分面32~45にマゼスラマイシンBが搭出された。この分面を減圧濃縮して、マゼスラマイシンB719を含有する貴土色 粉末118 物を得た。収率は33%であつた。 実施例2

実施例 / で得られた黄土色 粉末 / / 8 刷を 6 0 とで 5 0 配のメタノールに容解した後、合却 し、マゼスラマインン B の針状結晶 4 6 刷を得た。結晶化の収率は 6 5 5 であつた。

寒 施 例 3

実施例 / と同様の方法で得た乾燥粉末 / / s 駅 をメタノール / 配に溶解し、シリカゲル / りを加え均一に混合した後、放圧下で乾燥する。 これを酢酸エチルでシリカゲル / / りを懸濁してつめたカラム (内径 / 4 曜)の頂部に催く。 欠に酢酸エチル 6 0 0 配で展開し、7 9 ずつ分面探取する。

分面23~39にマセスラマイシンBが春出された。この分面を被圧機綿して、61町のマゼスラマイシンBの純粋な乾燥粉末を得た。これを、加倡しながら6㎡のメタノールに答解した後、冷却し、マセスラマイシンBの結晶40町を得た。 実施例4

寒天斜而培地に培養した放線菌ME-561-44株(微工研蘭寄第3825号)をグリセリン25 %、牛肉エキスの5%、ポリペプトンの5%、酵母エキスハの%、食塩の2%、MgSO4・7H2Oの05%、大降性炭酸カルシウムの32%を含む液体培地50分にしたもののワッフル付3角フラスコに11の配替薬した。PH56の培養のカンラスコに11の配替薬した。PH56の培養に減3530配および黄体11609を得た。 菌体はメタノール2500配を加えて攪拌抽出し、油出液を減圧機縮し、水500配に溶解し、培養に液と合わせた。以下、実施例1と同様の方法でブタノール抽出、アンバーライトXAD-2処理を行ない、229の粗粉末を得た。この粗粉末を

実施例1の2倍のスケールでシリカゲルカラムクロマトグラフィーを行ない、マゼスラマイシンBを含む分面を集めて、被圧機縮し、130gのマゼスラマイシンBの純粋な粉末を得た。これをジメチルホルムアミド2៧を加えて溶解し、メタノール35 配を加えて、冷却し、マゼスラマイシンBの針状結晶68gを復た。

景期例 5

マゼスラマイシンBの結晶/24駅をアセトニトリル/00駅に答解し、極微量のアンバーライトCGー50を添加して、/時間潰瘍した。アンバーライトCGー50をグラスフイルターで沪過して除去し、アセトニトリルを減圧溝絡により除去していくと、針状結晶が析出した。これをアセトニトリルより再結晶し、80駅のアンヒドロマゼスラマイシンの結晶性粉末を得た。

なお、マゼスラマイシンCの結晶60mをアセトニトリル50mに溶解して上記と同様に処理すると、38mのアンヒドロマゼスラマイシンの結晶性粉末を得た。

夹施纲 6

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンンのよの形をよのもアセトン水よの形で搭解し、 域圧下濃縮すると、マゼスラマイシンAを得た。 実施例7

宴施例 8

マゼスラマイシンAの50脚を15配のエタノールに搭揮し、減圧下濃縮してマゼスラマイシン Cの結晶45脚を得た。

実施例9

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンのよの物を15配のメタノールに溶解し、減圧下濃縮して、マゼスラマイシンBの結晶32階を得た。

夷施例10

実施例 5 で得られたアンヒドロマゼスラマイシンの 2 1 羽をエタノール 3 0 型に格解し、減圧下

はアンヒドロマゼスラマイシンの 5 x8 / xlの 7 セ ドニトリル解 液中での紫外部吸収スペクトル曲線 を示す。 無 9 凶はアンヒドロマゼスラマイシンの 臭化カリ袋で削定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。

 代理人
 朝
 内
 忠
 夫

 代理人
 八木田
 茂

 代理人
 浜
 野
 孝
 雄

 代理人
 森
 田
 有

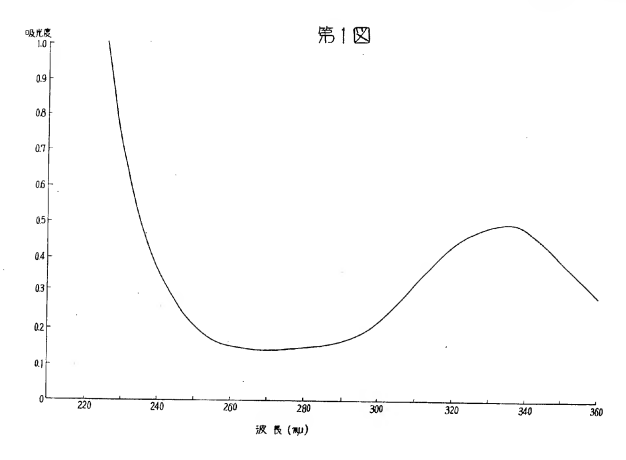
グ 特別 昭53 -- 8 2 7 9 2(13) 議 縮 して、マゼスラマイシン C の 結晶性 粉末 2 4 駅を得た。

*図面の簡単な説明

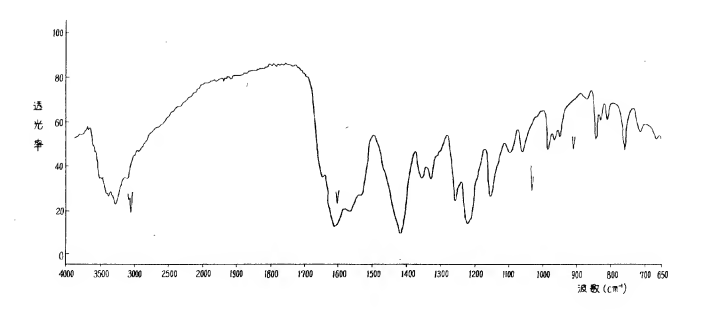
第1図はマゼスラマイシンAの414 #8 / #1の アセトニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル 曲線を示す。第2図はマゼスラマイシンAの臭化 カリ錠で御定した赤外部吸収スペクトル曲線を示 す。第3図はマゼスラマイシンBの5 #9/ #1の1 ・メタノール溶液およびの1N水酸化ナトリウム 含有1・メタノール溶液中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。第4図はマゼスラマイシンBの トル曲線を示す。第4図はマゼスラマイシンBの 臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。第5図は、マゼスラマイシンBの重ジメ チルスルフオキサイド溶液で測定した核磁気共鳴 スペクトル曲線を示す。

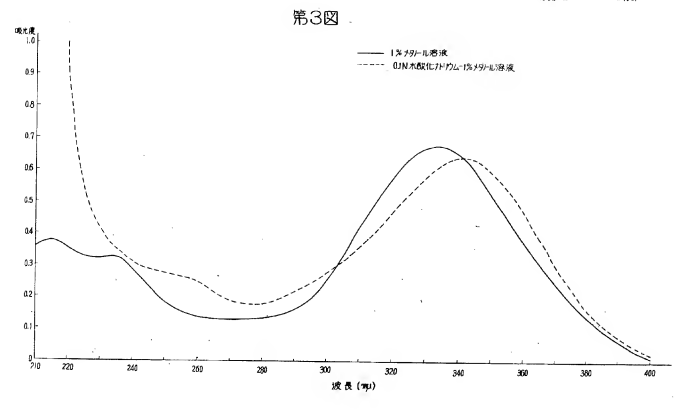
第6図はマゼスラマイシンCの5μg/πlのアセトニトリル蓉被中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。

第 7 図はマゼスラマイシン C の臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。第 8 図

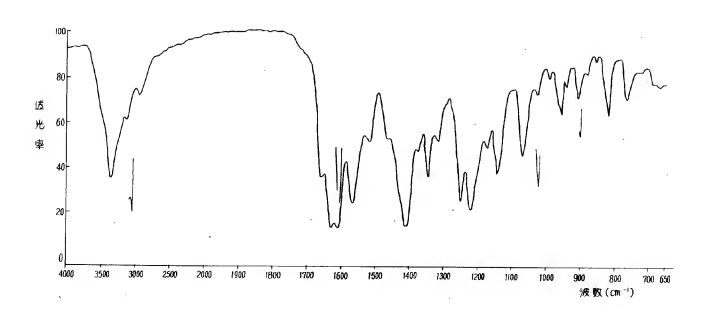


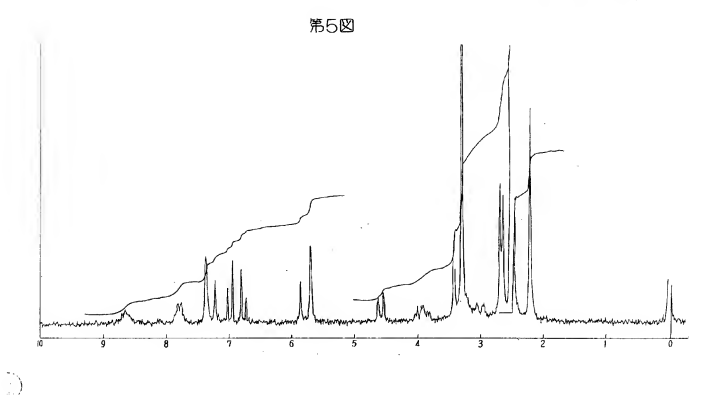
第2図

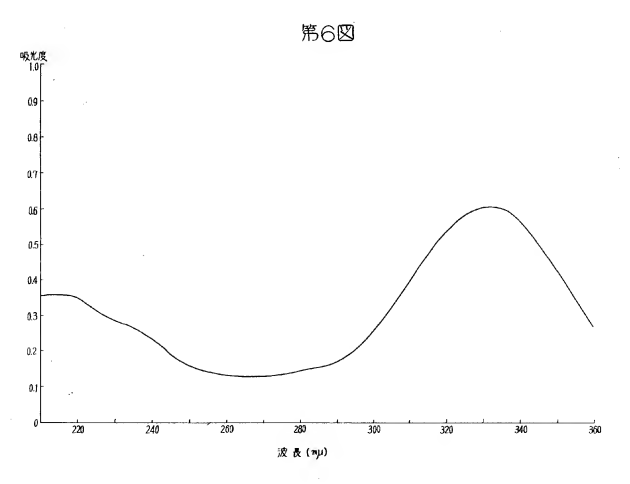




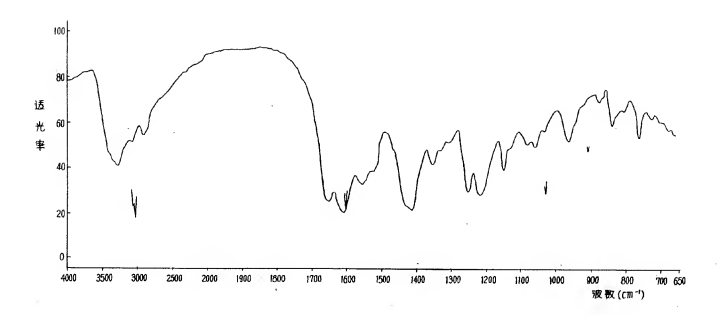
第4図

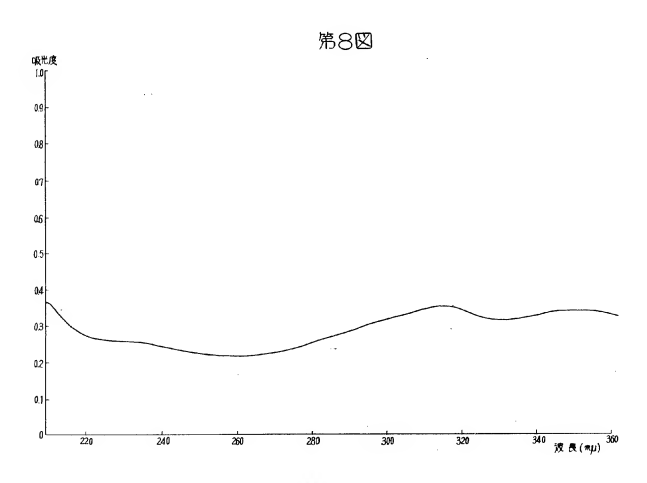


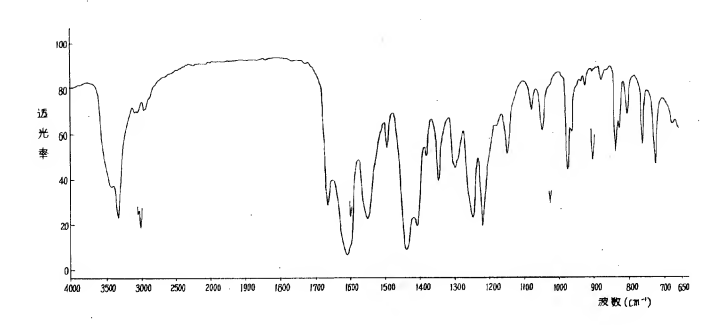




第7図







手続補正書(自発)

昭和52年3月28日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年特許願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

_{名 称} 財団法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

信: 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

。 为, 忠 夫 (よ 補正の対称

明細書の特許請求の範囲の概念よび発明の詳 細な説明の機

6 補正の内容

- (1) 明細書の特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- (2) 明細書の第り頁下からり行の「アンヒドロアンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。
- (3) 同親 9 頁 5 行の「3 4 600」を「3 4,600」と 補正する。
- (4) 同第9頁 6 行の「39,400)」を「(39,400)」 と補正する。
- (5) 同第10頁5行の「12.40%」の次に及び第10頁1~8行の「メタノール」の次に「,」を 極入する。
- (6) 同第10頁ヶ行の「1224 %」を「12.24%」。 「1864 %」を「18.64 %」と補正する。
- (7) 同第 / / 頁 3 行の「肩」の次に「ε」を挿入する。
- (8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。

- (9) 同第13頁 6 行の「0.067」の次に「,」を 挿入する。
- (II) 阿第 / 3 頁 8 行の「25.700」を「25,700」 と補正する。
- (1) 同第 / 3 頁 9 行の「 /9.300」を「 /9,300」 と補正する。
- (12) 同無/3頁下から3行の「観察」の前に「が」 を挿入する。
- (13) 同第 / 4 頁 / 0 行の「550」を「5.50」と補正する。
- (4) 同第 / ≰ 買下から & 行の「3/1,1/5」を 「3/1.1/5」と補正する。
- (16) 同第15頁4行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。
- (17) 同第15頁下から2行の「各々の」の次に 「供試質に対する」を揮入する。
- (18) 阿第14頁の第1表を次の通り補正する。

幣 / 获	
選 選	最低阻止濃度(mcg/転)
スタヒロコツカス・アウレウス 109 F	3.12
メタヒロコツカス・プウレウス・メミメ	1.56
シクロコシカス・フラバス アロA16	3.12
ミクロコツカス・リゾディクティクス IFO3333	3.12
サルチナ・ルチブ POI1001	3.12
パチンス・アンメサシス	6.23
パチルス・メプチリス NRRL B.sss	3.12
パチルス・メブチリス PGI219	1.56
パチガス・センウス ATGO10003	6.13
コリネバクテリウム・ポピス 1810	3.12
xyxyer.ay NIEJ	6.25
エシエリヒブ・コリ K-/1	\$ 0
シゲラ・ジセンテリエ J8 / 1910	3.12
ングカ・フレキンネリ 40 5811811	\$ 0
シゲラ・ソンネイ JBIIァキ	001
サルモネタ・チンイ ロー63	\$ 0
サルモネラ・エンケリティチジリス 1891	45.45.9
プロテウス・ブルガリス OX/9	\$ 79
プロテウス・レトゲリ GN466	0 \$
シリードホナメ・ドンキノーヴ A3	>\$0
クレブシラ・ニューモニエ POI603	3.13
カンジボ・シュードトロピカリス MI7494	6.23
カンジダ・ナルビカンス 3/47	> 25
カンジダ・クルセイ NI-7492	> \$0
ナンゼロルカス・カフパシ ド	>25
クリプトコッカス・ネオホルコンス NI-1496	>12.5
へルミンソスポリウム・オリゼ	>/2.5
ビリクラリア・オリゼ	6.23
中サントモナス・シトリ	>25
キサントモナス・オリゼ	1.56
ナスペルギルス・ 11ガー	>\$0
トリコフィートン・アステロイデス 429	12.5

特開 〒53-82792(20)

(19) 同第11頁下から親*行の式を次の通り補正 する。

延命率(%)= (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

[20] 同第19頁下から8行の「1 ½ Me 」を「1½ me 」と補正する。

図 同衆 / 9 頁下から 7 行の「 parchment 」を 「 Parchment 」と補正する。

(22) 同樂 / 9 頁下から 4 行の「ISP」を「ISP」 と補正する。

図 同年 / 9 頁下から 2 行の「YeIIow Maple」を「Yellow Maple」と補正する。

ppg 同第 / 9 頁末行の「~ 4 p i 」を「 ~ 4 p i 」を 補正する。

商第2 # 頁 / ○行の「思は」を「思わ」と補正する。

と補正する。 ・ 同第24頁下から8行の「IBP」を「IBP」 ・ 被正する。

剛 同第25頁//行の「分解」を「分解力」と 植正する。

||松|| 同第25 買下から3行の「Systemetic 」を | Systemetic 」と網正する。

| 同第25頁下32行の「THe Japoneee 」を 「The Japaneee 」と細正する。

W 同第11頁の第3表を次表の通り補正する。

図 同年20頁下から8行の「YellowTint ~ 20a」を「Yellow Tint ~ 2 ba」と補正する。

www 同第20頁下から * 行の「YeIIow」を 「Yellow」と 株正する。

80) | 同第2/頁3行の「parchment jを 「Parchment 」と補正する。

(初) 同第2/頁8行の「2°b」を「2°b」と裕正する。

□ 同第2/頁下からま行の「2cb」を「2 cb」
と補正する。

(対) 同第22頁/行の「pearl」を「Pcarl」と補正する。

阿 同第23頁下からヶ行の「(4)」を「(3)」と補正する。

(86) 同第23頁下から♥行の「れがその信用は」を「れるが、その作用は」と補正する。

断 同第24頁*行の「ISP」を「ISP」と補 正する。

名	*************************************	ストンフェルス・ナギ スキゥメ ISP 50.10	X ■
後 日米 素の ない。 ない。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	+ 1 件 概		i
米の事務の生政	4 本		_
米の海路の半路の半路の半路の半路の半路を	书 黄河		3
米の本の作品の生成	黄珠灰		4 英(3)
*************************************		値々の培地上で気閣米 の形成なく不明	-あるいれ白~黄味白(1)
を解性色様 メラニン参色素の生成 (9 才黄~9才黄茶~黄茶	9ナ黄~9ナ黄茶~黄茶	クリーム~資茶色(1)
W.	- ~黄色珠~茶色珠	- ~黄色麻~米色珠	無株 (三)
•			
最明 / − 3 8 T	ı	1	1 (3)
* 9 - Z8I	. I+	1+	- (3)
185-7	H	· 14	- (3)
スターナの哲大中群	きろん他で	ı	- (1)
- 乳の薬団	ななせ	\$ 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	+ なもと(1)
ナーのペプトン化	思え	S #	+ きかい()
オンチンの液化			
単進力ルトン +	・中学園~窓の	+ 中鄉	+ * * (1)
グルコース・ペプトン・ボサチン	1	4	
開製塩の進元反応	ı	+	- (1)
世界派の利用性			(3)
(ユーナラピノース	1	ı	ı
メーロシャーロ	ı	ı	i
D-グルロース	+	+	+
カーフラクトース	ı	ı	ı
シュウチロース	1	ı	t.
イノシトール	#1	£	+3525
Lーラムノース	ı	1	1
ラフイノース	ı	1	Ī
オンコトール	1	1	i
生産する抗生物質 オ	ーレオスライシン		オーレオスライシン(1)
年(1): 土はおそらく+,	+ なかそらく - を意	を意味する。	
在(2): 文献記載杖(// g.A.	8. А. Wakeman 紫の The	Actinomycetes, 2	※, 279 回,
1967 ; (7) 到190	(1) Electronmicrograms	of Actinomycetes	//6 月, /6 頁,
The Society for	r Actinomycetes.	Japan 1965;	
(3) International	Journal of	Systematic Bacteriology	2000 7.1 巻

(M) 同第28頁//行の「streptomycss」を 「Streptomycss」と補正する。

477 阿第 2 9 頁 2 行の「不蔥種」を「本蔥種」と 補正する。

888 同年 2 9 頁下から 7 行の「表 / 」を「表 4 」と補正する。

(4) 同第29頁下から4行の「Nace」を「Nace」を と補正する。

切 同第30頁第4表中の下から5行の「クルコース / %」の下のアンダーラインを削除する。
 切 同第3/頁下から5行の「CaCO, 0.32%」を「CaCO, 0.32%」と補正する。

図 同第33頁下から4行の「PH」を 「pH」と 結正する。

例 同第34頁下から2行および末行の「PH」を「PH」とそれぞれ補正する。

部 同第36頁下から3行の「脱水」の次に「又は脱アルコール」を挿入する。

网 同第37頁下から2行及び第38頁2行の「PH」を「PH」と補正する。

阿 同第38頁4行の「される」を「させる」と 相正する。

(60) 阿第39頁下から2行の「PH」を「PH」と神正する。

(n) 同第 # 0 頁 # 行, 9 行及び / 0 行の「四」を 「四」とそれぞれ補正する。

図 同第 * 0 頁 6 行の「 / 600 ml 」を「 / , 600 ml 」
と補正する。

問 同第 4 / 頁 7 行 および / 0 行の「黄土色 粉」を「黄土色粉」と補正する。

網 同第 # 3 頁 7 行の「ME - 」を「ME」と補正す

る。

1657 同第 # 2 頁下から 7 行の「PH」を「pH」と補 正する。

m 同第45頁下から1行の「スルフオキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第 / 項記載の化合物。

ま 一般式(I) の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒドロマゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2 ストレプトミセス・チオルテウスMII 56/ - ℓ 4 株(微工研菌寄第 3 8 2 5 号)を栄養源培 地中で 2 5 ~ 3 5 ° の温度範囲で好気的に培養し 2 特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

〔式中Rは水素原子または低級アルキル基、孵化メチル基またはエチル基を示す〕で表わされる化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生物質マゼスラマイシン化合物。

→ 一般式(I)の化合物においてRが水素原子で表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の範囲第/項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物においてRがメチル茶で 表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第/項配載の化合物。

* 一般式(I) の化合物においてR がエチル基で 表わされるマゼスラマイシンC である特許請求の

て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

よ マゼスラマイシン化合物生産的の培養物から水非混和性の有機容剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産菌の培養戸液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸剤せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第4項記収の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを含有する混合容媒で抽出してマゼスラマイシンBを採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

1.4 マゼスラマイシンBを採取し、非極性 群族中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第 6 項又は第 7 項記載の方法。

/2 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含 水溶媒に容解して、マゼスラマイシン▲を採取す る特許請求の範囲第4項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシンCを採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

/4 マゼスラマイシン▲またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたは Oの製造法。

手続補正書(自発)

昭和52年5月2(,日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏名 朝 内

よ補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機

6補正の内容

- (1) 明細書第 / 3 頁 9 行の「 #3.400 」を 「 #3,400 」と補正する。
- (2) 同第 / # 頁下から # 行の「 3/1./2 # 」を 「 3/1./2 4 」と補正する。
- (3) 昭和 5 2 年 3 月 2 8 日差出の手続補正書第 * 頁下から / 6 行の「エンテリテイチジリス」を「 エンテリテイデイス」と補正する。
- (4) 同手続補正書第4頁下から9行の「NI-7*92」 を「NI7*92」と補正する。
- (5) 同手続補正書第 * 頁下から 7 行の「NI-7496」 を「NI 7496」と補正する。
- (6) 同手続補正書第8頁の第3表中6~1行の「 種々の培地上で気菌糸の形成なく不明」を削除し 同表3~6行にわたつて第3欄中に次の記載を類 入する。

種々の培地上で 気 菌 糸 の 形 成 な く 不 明

- (7) 同手統補正書第 8 頁第 3 表中の第 4 欄 4 行の 「~黄茶色(1)」を「~黄茶(1)」と補正する。
- (8) 同手続補正書第9頁1~2行の記載を削除し 代りに「例 同第28頁8行の「ス、ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手続補正答第 * 頁 7 行の「表 * 」を削除し 「第 * 表」を挿入する。

手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

特許庁長官 殿

事件の表示
 昭和 51 年 特 許 顧 第157479 号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所

東京都港区西新橋1丁目2番9号、三井物産館内



(6145) 氏名



忠



5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の構

6.補正の内着

(1) 明都書第12頁2行の「2.05」を「2.66」 と補正する。